

## بررسی فنوتیپ و ژنوتیپ مقاومت آمینوگلیکوزیدی در سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین جدا شده از عفونت‌های بیمارستانی

علی گودرزی<sup>۱</sup>، محمدرضا ذوالفقاری<sup>۲</sup>، محسن رضازاده<sup>۳</sup>، علیرضا آموزنده نباوه<sup>۴</sup>، محمد ارجمندزادگان<sup>۵</sup>، احسان‌الله غزنوی راد\*

تاریخ دریافت 1392/07/07 تاریخ پذیرش 1392/09/12

### چکیده

**پیش‌زمینه و هدف:** آمینوگلیکوزیدها عوامل باکتری کش قدرتمندی هستند که اغلب به صورت ترکیبی همراه با بتالاکتام‌ها یا گلیکوپپتیدها در درمان عفونت‌های استافیلوکوکی مصرف می‌شوند. هدف اصلی تحقیق حاضر بررسی فنوتیپ و ژنوتیپ مقاومت آمینوگلیکوزیدی در ایزوله‌های استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از عفونت‌های بیمارستانی است.

**مواد و روش‌ها:** طی مدت هشت ماه از ۹۸ ایزوله استافیلوکوکوس اورئوس جدا شده از نمونه‌های کلینیکی، ۵۳ مورد به عنوان MRSA<sup>۱</sup> ایزوله گردید. حساسیت این ایزوله‌ها نسبت به آمینوگلیکوزیدها به روش دیسک دیفیوژن بررسی و MIC تعیین گردید. در نهایت ژن‌های ant(4')-Ia, aph(3')-IIIa, aac(6')/aph(2') و aac(6')/aph(3')-IIIa<sup>۲</sup> درصد ایزوله‌ها دارای ژن (2') aac(6')/aph(2') و aac(6')/aph(3')-IIIa<sup>۳</sup> درصد ایزوله‌ها دارای ژن aaph(3')-IIIa<sup>۴</sup> درصد ایزوله‌ها دارای آنتی‌بیوتیکی ant(4')-Ia<sup>۵</sup> بودند. همچنین ۱۶ درصد ایزوله‌ها دارای هر دو ژن (2') aac(6')/aph(2') و aac(6')/aph(3')-IIIa<sup>۶</sup> بودند و ۱/۸ درصد ایزوله‌ها دارای هر سه ژن بودند.

**نتیجه گیری:** شیوع بالای ژن‌های مقاومت آمینوگلیکوزیدی و همچنین میزان بالای حداقل غلظت بازدارندگی رشد در ایزوله‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین در این بیمارستان نشان دهنده فشار انتخابی آنتی‌بیوتیکی ناشی از مصرف بالای آمینوگلیکوزیدها در این بیمارستان است و این نکته حائز اهمیت باید مورد توجه کمیته کنترل عفونت بیمارستان قرار گیرد.

**واژگان کلیدی:** استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین، مقاومت آمینوگلیکوزیدی، ژنوتیپ

مجله پژوهشی ارومیه، دوره بیست و چهارم، شماره یازدهم، ص ۸۸۳-۸۹۳ بهمن ۱۳۹۲

آدرس مکاتبه: اراک، دانشگاه علوم پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی اراک، تلفن: ۰۹۱۸۶۹۲۸۲۳۷

Email: e.ghaznavirad@araku.ac.ir

### مقدمه

دهه ۸۰ میلادی میکروارگانیسم‌های گرم مثبت به خصوص استافیلوکوکوس اورئوس‌ها به عنوان یکی از عوامل اصلی عفونت‌های بیمارستانی مطرح هستند. در سال ۱۹۶۰ اولین

عفونت‌های بیمارستانی یک معضل جهانی هستند و عوامل متعددی در بروز این عفونت‌ها دخالت دارند. میکروارگانیسم‌های مختلفی عامل این عفونت‌ها هستند و از

<sup>۱</sup> دانشگاه ازاد اسلامی، واحد قم، گروه میکروبیولوژی، قم، ایران

<sup>۲</sup> دانشگاه ازاد اسلامی، واحد قم، گروه میکروبیولوژی، قم، ایران

<sup>۳</sup> گروه میکروب شناسی و ایمنی شناسی دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی اراک، اراک، ایران

<sup>۴</sup> گروه میکروب شناسی و ایمنی شناسی دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی اراک، اراک، ایران

<sup>۵</sup> گروه میکروب شناسی و ایمنی شناسی دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی اراک، اراک، ایران

<sup>۶</sup> استادیار گروه باکتری شناسی پزشکی دانشکده علوم پزشکی اراک ایران (نوسنده مسئول)

AAC(6')/APH(2').ANT(4')Ia,APH(3')-IIIa تریپ توسط زن‌های -Ia , aph(3')- ant(4')-Ia ، aac(6')/aph(2')، کد می‌شوند از اهمیت ویژه‌ای برخوردارند زیرا آن‌ها جزء شایع‌ترین آنزیم‌های تغییردهنده در گونه‌های مختلف استافیلوکوک‌ها هستند و همچنین سبب غیرفعال‌سازی آنتی‌بیوتیک‌های آمینوگلیکوزیدی می‌شوند که از اهمیت بالینی و درمانی برخوردارند (۴).

لذا با توجه به حضور مداوم و گسترش سویه‌های مقاوم به متی‌سیلین استافیلوکوکوس اورئوس در بیمارستان مرکزی آموزشی اراک که در بررسی‌های اولیه نسبت به آمینوگلیکوزیدها هم از خود مقاومت نشان داده‌اند و با تأکید بر نقش آمینوگلیکوزیدها در درمان ترکیبی عفونت‌های استافیلوکوکی هدف این تحقیق بررسی فنوتیپ و ژنوتیپ مقاومت نسبت به آمینوگلیکوزیدها و تعیین aac(6')/aph(2')-IIIa.ant(4')- Ia و aph(3')- ant(4')-Ia که از مهم‌ترین عوامل مقاومت به آمینوگلیکوزیدها هستند در سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین جمع‌آوری شده از نمونه‌های بالینی است.

## مواد و روش‌ها

جمع‌آوری و تشخیص باکتری‌ها:

در یک مطالعه مقطعی<sup>۱</sup> ایزوله استافیلوکوکوس اورئوس، از نمونه‌های بالینی نظیر زخم، ریه، خون، مایع مغزی نخاعی، ادرار و مایع مفصل از بیمارستان ولی عصر(عج) اراک طی مدت هشت ماه (مهر ۱۳۹۰ لغاًیت اردیبهشت ۱۳۹۱) جمع‌آوری شد و سپس برای تعیین هویت ایزوله‌ها از رنگ‌آمیزی گرم و آزمون‌های بیوشیمیابی معمول نظیر آزمایش کاتالاز، کواگلاز، ترمونوکلناز مقاوم به حرارت و DNase استفاده شد و به این ترتیب ایزوله‌های گرم مثبت، کاتالاز مثبت، کواگلاز مثبت و DNase مثبت به عنوان ایزوله‌های استافیلوکوکوس اورئوس شناسایی شدند (۵).

در نهایت از تمامی ایزوله‌ها در محیط LB Broth تهیه شده از شرکت Merck (Germany) حاوی ۲۰ درصد گلیسروول استوک (Glyserol stock) کشت ذخیره تهیه و در دمای -۲۰ درجه سانتی‌گراد نگهداری شد.

بیمارستانی می‌باشد این ارگانیسم عامل بیماری‌های شدید و مرگ‌ومیر در سراسر جهان است و در حال حاضر برخوردار از مقاومت چند داروئی است که درمان عفونت‌های ناشی از استافیلوکوکوس اورئوس را دچار مشکل نموده است (۱). به گونه‌ای که دستورالعمل موسسه استانداردهای آزمایشگاه‌های بالینی CLSI مقاومت به متی‌سیلین را ۳۵/۹ درصد در سال ۱۹۹۲ و ۶۴/۴ درصد در سال ۲۰۰۳ گزارش نموده است. این باکتری سبب ایجاد طیف وسیعی از بیماری‌ها از جمله اندوکار دیت، استئومیلیت، پنومونی، سندروم شوک سمی، کورک یا دمل و غیره می‌شود. مقاومت به متی‌سیلین مستقل از تولید آنزیم بتا لاکتاماز می‌باشد و شیوع آن در کشورها و در زمان‌های مختلف متفاوت می‌باشد. علت بروز این مقاومت آنتی‌بیوتیکی کسب زن کروموزومی (mecA) در این سویه‌ها است که سویه‌های MRSA را به وجود می‌آورد. همچنین امروزه مقاومت چندگانه‌ای را نسبت به طیف وسیعی از آنتی‌بیوتیک‌ها از جمله بتا‌لاکتامها آمینوگلیکوزیدها، تتراسایکلین‌ها، فلوروکوئیلون‌ها و ماکرولیدها کسب نموده‌اند (۲).

آمینوگلیکوزیدها اغلب به صورت ترکیب با بتا‌لاکتامها و گلیکوبیپتیدها در درمان عفونت‌هایی مانند اندوکاردیت باکتریایی که توسط انتروکوک‌ها و استافیلوکوک‌ها ایجاد می‌شود کاربرد دارند. این آنتی‌بیوتیک‌ها با اتصال به زیر واحد ریبوزومی 30s باعث تداخل در سنتر پروتئین‌های باکتری می‌شوند. سه مکانیسم مقاومت شامل تغییر در جایگاه ریبوزومی اتصال دارو، کاهش در نفوذ‌ذیری دارو و غیرفعال‌سازی آنزیمی دارو، مسئول مقاومت به آمینوگلیکوزیدها هستند. در این میان غیرفعال‌سازی آنزیمی آمینوگلیکوزیدها<sup>۲</sup> اصلی‌ترین مکانیسم مقاومت به این داروها در گونه‌های استافیلوکوکی است. این آنزیم به سه رده مختلف بر اساس فعالیت تغییر دهنده‌گی شان طبقه بندی می‌شوند که شامل آمینوگلیکوزید استیل ترانسферازها<sup>۳</sup> آمینوگلیکوزیدفسفریل ترانسферازها<sup>۴</sup> و آمینوگلیکوزید نوکلئوتیدیل ترانسферازها<sup>۵</sup> هستند (۳). در میان کوکسی‌های گرم مثبتی چون استافیلوکوک‌ها، انتروکوک‌ها و استرپتوکوک‌ها پنج نوع از آنزیم‌های تغییردهنده آمینوگلیکوزیدها وجود دارد که از این بین سه آنزیم

<sup>1</sup> Aminoglycosid-modifying enzymes: AMEX

<sup>2</sup> Aminoglycosid -acetyltransferase: AACs

<sup>3</sup> Aminoglycosid- phosphotranferases: APHs

<sup>4</sup> Aminoglycosid- Nucleotidytransferases: ANTs

<sup>5</sup> cross sectional

جدول شماره (۱) تفکیک نمونه‌های MRSA بر اساس بخش بیمارستانی که نمونه از آن جدا شد

نمونه بخش	MRSA	خون	ریه	زخم	CSF	ادرار	مایع مفصل
ارتودوکسی	(%)۵.۶۳	۰	۱	۰	۰	۰	۲
اتاق عمل	(%)۵.۶۳	۰	۱	۲	۰	۰	۰
عفونی	(%)۳۵.۸۱۹	۴	۶	۷	۰	۲	۰
جراحی	(%)۲۸.۳۱۵	۳	۴	۶	۰	۰	۰
ICU	(%)۱۸.۸۱۰	۲	۲	۳	۰	۰	۰
نورولوژی							
اورژانس	(%)۵.۶۳	۰	۰	۱	۰	۰	۲

برای تعیین مقاومت ایزوله‌ها به جنتامیسین از روش تعیین حداقل غلظت بازدارنده<sup>۳</sup> استفاده شد. در این روش (رقيقة سازی در آگار: Agar dilution method) رقت‌های متوالی از صفر تا بیش از ۵۱۲ میکروگرم در میلی‌لیتر از آنتی‌بیوتیک مورد نظر که در اینجا جنتامیسین می‌باشد (Germany, Merck ) با غلظت ثابتی (Colony-forming unit/spot)  $10^0$  cfu/spot<sup>۱۰</sup> با سوسپانسیون باکتری که کدورت نهایی معادل  $1/5$  مک فارلند را دارد در میکروپلیت مجاور می‌شود، بعد از ۲۴ ساعت انکوباسیون کدورت یا Statfax (Optical Density) OD چاهک‌ها با دستگاه الایزاریدر (Statfax USA) بررسی و با OD قبل از انکوباسیون مقایسه می‌شود و پایین‌ترین غلظتی که مانع از رشد باکتری شده باشد به عنوان MIC در نظر گرفته می‌شود و طبق تعریف  $\text{MIC} \geq 16 \mu\text{g/ml}$  در نظر گرفته به عنوان سویه مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) در نظر گرفته شد<sup>(۶)</sup>.

#### استخراج ژنوم:

برای استخراج DNA از ایزوله‌های استافیلوکوکوس اورئوس از کیت‌های استخراج Bioflux (Bioflux) ساخت کشور کره جنوبی استفاده شد.

#### تایید ژنتیکی ایزوله‌ها:

برای تایید از یک پرایمر Sa442 به عنوان مارکر ژنتیکی استافیلوکوکوس اورئوس استفاده گردید، سپس بررسی از نظر وجود ژن meCA به عنوان مارکر ژنتیکی استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) بروی تمامی ایزوله به روش PCR صورت گرفت. برای اطمینان از درست بودن کار در آزمایش‌های PCR و الکتروفورز از نمونه استاندارد ATCC۲۵۹۲۳ به عنوان کنترل مثبت برای سویه استافیلوکوکوس اورئوس و همچنین از

تعیین استافیلوکوکوس‌های مقاوم به متی‌سیلین (MRSA): برای تعیین سویه‌های MRSA ابتدا از روش انتشار دیسک بر روی آگار استفاده شد. جهت تشخیص فنوتایپی ایزوله‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین از دیسک ۳۰ میلی‌گرمی سفوکسیتین و اگزاسیلین ۱ میلی‌گرمی (Mast,UK) طبق دستورالعمل CLSI استفاده گردید. در صورتی که قطر هاله ایجاد شده نسبت به دیسک اگزاسیلین بیشتر از ۲۱ میلی‌متر ( $> 21$ ) و نسبت به دیسک سفوکسیتین ( $< 13$ ) بیشتر از ۱۳ میلی‌متر بود نمونه را به عنوان استافیلوکوکوس اورئوس حساس به متی‌سیلین (MSSA)، و در صورتی که قطر هاله نسبت به دیسک اگزاسیلین کمتر از ۲۱ میلی‌متر ( $< 21$ ) و نسبت به دیسک سفوکسیتین کمتر از ۱۳ میلی‌متر ( $> 13$ ) بود نمونه استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) در نظر گرفته شد<sup>(۶)</sup>.

#### تعیین حساسیت آنتی‌بیوتیکی ایزوله‌ها:

برای تعیین مقاومت ایزوله‌ها نسبت به خانواده امینوگلیکوزیدی حساسیت آن‌ها نسبت به جنتا میسین و نتیبل میسین از خانواده آمینوگلیکوزیدها مطابق روش انتشار از دیسک کربی - بائر<sup>۱</sup> با استفاده از دیسک‌های آنتی‌بیوتیک (Mast UK) و (Clinical and Laboratory Institute<sup>(۶)</sup>، بر روی ۳۵ ایزوله استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین صورت گرفت.

سپس قطر ناحیه مهار رشد باکتری اندازه‌گیری شد و پس از مقایسه با جدول استاندارد ایزوله‌ها به سه صورت مقاوم، نیمه حساس و حساس دسته بندی شدند.

تعیین MIC به روش میکرو‌دیلیشن براث برای جنتا میسین:

<sup>۲</sup> Minimum Inhibitory Concentration:MIC

<sup>۱</sup> Kirby-Bauer Disk Diffusion Method

اهمیت بالینی و درمانی برخوردارد از سه جفت پرایمر اختصاصی (ژن فن‌آوران، ایران) که در سال ۲۰۰۶ توسط Nurittin همکاران به کار برده شده استفاده گردید واکنش PCR برای آیزوله MRSA صورت گرفت. برای اطمینان از درست بودن کار در آزمایش‌های PCR و الکتروفورز از نمونه استاندارد ATCC۴۳۳۰۰ به عنوان کنترل مثبت برای ژن مقاومت آمینوگلیکوزیدی استفاده گردید(۸).

نمونه استاندارد ATCC۷۰۰۶۹۸ به عنوان کنترل مثبت برای سویه‌های MRSA استفاده شد(۷).

#### واکنش PCR

برای تکثیر ژن‌های آن(4')-Ia , aph(3')-IIIa و aac(6')/aph(2') که از شایع‌ترین آنزیمه‌های تغییردهنده در گونه‌های مختلف استافیلوکوک‌ها هستند و همچنین سبب غیرفعال‌سازی آنتی‌بیوتیک‌های آمینوگلیکوزیدی می‌شوند که از

**جدول شماره (۲):** توالی آغازگرهای مورد استفاده به همراه اندازه محصولات قطعات PCR

منابع	سایز	توالی	ژن
۷		AATCTTGTCGGTACACGATATTCTCACG	:F Sa442
	۱۰۸	CGTAATGAGATTCAGTAGATAATAACAACA	:R
۸		TCCAGATTACAACCTCACCAGG	:F mecA
	۱۶۲	CCACTTCATATCTTGTAAACG	:R
۸		GAA GTA CGC AGA AGA GA	:F aac(6')/aph(2')
	۴۹۲	ACA TGG CAA GCT CTA GGA	:R
۸		AAA TAC CGC TGC GTA	:F aph(3')-IIIa
	۲۴۲	CAT ACT CTT CCG AGC AA	:R
۸		AAT CGG TAG AAG CCC AA	:F ant(4')-Ia
	۱۳۵	GCA CCT GCC ATT GCT A	:R

الکتروفورز با استفاده از ژل آگارز ۱درصد از یکدیگر جدا شدند و سپس در زیر نور مأورا بنفس در طول موج ۲۶۰ نانومتر توسط دستگاه ترنس ایلو مینتور مشاهده شدند. برای تعیین اندازه محصولات از یک نشانگر مولکولی ۱۰۰ جفت بازی (سینا کلون، ایران) استفاده شد.

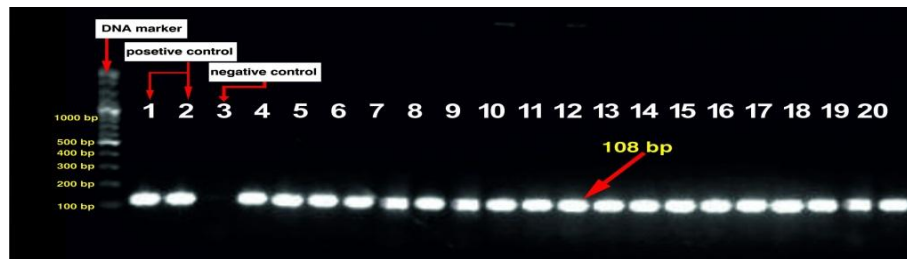
مخلوط نهایی واکنش در حجم نهایی ۵۰ میکرولیتر: شامل ۱۰ میکرولیتر از غلظت ۱۰۰۰ میکرومولار هر آغازگر، ۲۵ میکرولیتر مسترمیکس و ۲ میکرولیتر DNA الگو که با ۲۲/۸ میکرولیتر آب دیونیزه به ۵۰ میکرولیتر رسید. برنامه دستگاه ترموسایکلر در جدول شماره ۳ آمده است(۸،۷). محصولات PCR توسط

## جدول شماره (۳): مراحل واکنش PCR برای شناسایی ژن‌های مقاومت آمینوگلیکوزیدی و Sa442 و mecA

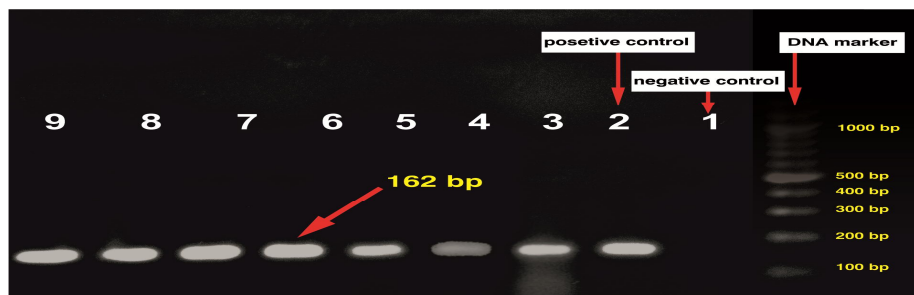
پرایمر	واسرتگی اولیه	واسرتگی	اتصال	تکثیر	تکثیر نهایی
Cycle					
Sa442	۹۶ °C - ۳ min	۹۵ °C - ۳۰ s	۵۵ °C - ۳۰ s	۷۲ °C - ۳۰ s	۷۲ °C - ۵ min
۳۰ cycle					
mecA	۹۵ °C - ۴ min	۹۴ °C - ۳۰ s	۵۳ °C - ۳۰ s	۷۲ °C - ۱ min	۷۲ °C - ۴ min
۳۰ Cycle					
aac(6')/aph(2')	۹۵ °C - ۵ min	۹۵ °C - ۲ min	۵۴ °C - ۱ min	۷۲ °C - ۱ min	۷۲ °C - ۷ min
۳۰ Cycle					
aph(3')-IIIa	۹۵ °C - ۵ min	۹۵ °C - ۲ min	۵۴ °C - ۱ min	۷۲ °C - ۱ min	۷۲ °C - ۷ min
۳۰ Cycle					
ant(4')-Ia	۹۵ °C - ۵ min	۹۵ °C - ۲ min	۵۴ °C - ۱ min	۷۲ °C - ۱ min	۷۲ °C - ۷ min
۳۰ Cycle					

## نتایج

از ۱۹۸ ایزوله بالینی مورد بررسی ۵۳ ایزوله به روش فنوتیپی به عنوان MRSA شناسایی شدند که تمامی این ۵۳ ایزوله از نظر وجود ژن mecA و sa442 مثبت شناسایی گردیدند.



شکل شماره (۱): الکتروفورز ژل آگاروز ۱ درصد برای محصول تکثیر یافته ژن Sa442 (قطعه ۱۰۸ جفت بازی) به وسیله PCR  
ردیف ۱: کنترل مثبت ATCC 25923 ردیف ۲: کنترل منفی ردیف ۳: کنترل منفی ردیف ۴ تا ۲۰ نسوبه‌های بالینی



شکل شماره (۲): الکتروفورز ژل آگاروز ۱ درصد برای محصول تکثیر یافته ژن mecA (قطعه ۱۶۲ جفت بازی) به وسیله PCR  
ردیف ۱: کنترل منفی ردیف ۲: کنترل مثبت ATCC ۲۰۰۶۹۸ ردیف ۳: نسوبه‌های بالینی

مقاومت آمینوگلیکوزیدی با استفاده از روش آنتیبیوگرام بررسی گردید که از ۵۳ ایزوله MRSA مورد مطالعه تعداد ۱۴ ایزوله

حساسیت ایزوله‌های استافیلو کوکوس اورئوس نسبت به آنتیبیوتیک‌های جنتامیسین و نتیل میسین به عنوان شاخص

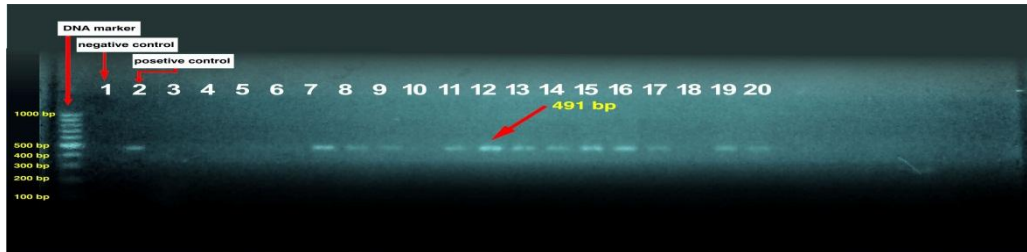
ایزوله‌ها فنوتیپ مقاومت سطح بالا نسبت به جنتا مایسین (High-Level Gentamicin Resistance: HLGR) با MIC بیشتر یا مساوی ۱۲۸ میکرو گرم در میلی لیتر نشان دادند، که از این بین ۲۴/۳ درصد ایزوله‌ها برابر ۵۱۲ میکرو گرم در میلی لیتر، ۷۷/۳ درصد ایزوله‌ها برابر ۲۵۶ میکرو گرم در میلی لیتر و ۷/۹ درصد ایزوله‌ها برابر ۱۲۸ میکرو گرم در میلی لیتر داشتند.

(۴/۲۶ درصد) مقاوم به نتیل مایسین، ۴۱ ایزوله (۲/۷۷ درصد) مقاوم به جنتا مایسین بودند و تعداد ۱۴ ایزوله (۴/۲۶ درصد) مقاومت به هر دو آنتی‌بیوتیک را دارا بودند. نتایج تعیین MIC که به روش میکرو دایلوشن براث با استفاده از پودر آنتی‌بیوتیکی جنتا مایسین برای ۴۱ ایزوله مقاوم به جنتا مایسین صورت گرفت نشان داد که ۷۵/۳ درصد سویه‌ها نسبت به جنتا مایسین مقاومت نشان دادند، همچنین ۴۱/۳ درصد

جدول شماره (۴): نتایج تعیین MIC ایزوله‌ها نسبت به جنتا مایسین

MIC	$\text{MIC} \geq 16 \mu\text{g/ml}$	$\text{MIC} \geq 32 \mu\text{g/ml}$	$\text{MIC} \geq 64 \mu\text{g/ml}$	$\text{MIC} \geq 128 \mu\text{g/ml}$	$\text{MIC} \geq 256 \mu\text{g/ml}$	$\text{MIC} \geq 512 \mu\text{g/ml}$
۴۱ ایزوله مقاوم	%۱۴/۶	%۷/۳	%۱۲/۱	%۹/۷	%۷/۳	%۲۴/۳
به جنتا مایسین	(۶۱ ایزوله)	(۳۱ ایزوله)	(۱۵ ایزوله)	(۴۱ ایزوله)	(۳۱ ایزوله)	(۰۱ ایزوله)

فرارانی ژن‌های aac(6')/aph(2') و aac(6')/aph(2')-Ia, aac(3')-IIIa و aac(3')-IIIa برای ۵۳ ایزوله MRSA به روش PCR تعیین شد. بر طبق نتایج حاصل ۴۱ ایزوله (۷۷/۳ درصد) دارای ژن aac(6')/aph(2') دارای ۱۶/۹ ایزوله (۹۱ درصد) دارای ژن aac(3')-IIIa و ۱۱ ایزوله (۲۴/۳ درصد) دارای ژن aac(3')-IIIa بودند. همچنین ۱۶ ایزوله (۹۱ درصد) دارای هر دو ژن aac(6')/aph(2') و aac(3')-IIIa بودند و ۱۱ ایزوله (۲۴/۳ درصد) دارای هر سه ژن ant(4')-Ia بود.



شکل شماره (۳): الکتروفورز ژل آگاروز ۱ درصد برای محصول تکثیر یافته ژن aac(6')/aph(2') (قطعه ۴۹۱ جفت بازی) به وسیله PCR  
ردیف ۱: کنترل منفی ردیف ۲: کنترل مثبت مثبت ATCC43300 ردیف ۲ تا ۲۰ نسویه‌های بالینی



شکل شماره (۴): الکتروفورز ژل آگاروز ۱ درصد برای محصول تکثیر یافته ژن aac(3')-IIIa (قطعه ۲۴۲ جفت بازی) به وسیله PCR  
ردیف ۱: کنترل منفی ردیف ۲: کنترل مثبت ATCC43300 ردیف ۲ تا ۲۰ نسیوه‌های بالینی



شکل شماره (۵): الکتروفورز ژل آگاروز ۱ درصد برای محصول تکثیر یافته ژن 'Ia ant(4')-Ia (قطعه ۱۳۵ جفت بازی) به وسیله ردیف ۱-کنترل مثبت ATCC43300 ردیف ۲-کنترل منفی ردیف ۲ تا ۲۳ سویه‌های کلینیکی

همسايه در خاور ميانه(بجز عراق) نشان دهنده اين است که ميزان شيوع استافيلوكوكوس اورئوس مقاوم به متسيلين (MRSA) در منطقه استان مرکزي بالاتر است(۱۱) ولی در مقاييسه با گزارش‌هاي بين‌المللي شيوع MRSA در اين مطالعه با ميزان شيوع MRSA در کشورهای آرژانتين و مكسيك و آمريکا لاتين مساوي است. ولی از کشور استراليا بالاتر می‌باشد، اما از ميزان شيوع در ایالات متحده آمريكا كمتر است. عواملی که می‌تواند بر روی ميزان شيوع استافيلوكوكوس اورئوس مقاوم به متسيلين (MRSA) در کشورهای مختلف مؤثر باشد شامل سياست‌هاي مختلف در اجرا برنامه کنترل عفونت، ميزان و چگونگي تجويز آنتيبيوتيك، جمعيت، نوع يا تايپ سويه غالب و در نهايتي به نوع متداول‌وار آزمایشگاهي جهت تشخيص استافيلوكوكوس اورئوس مقاوم به متسيلين (MRSA) (مستگي دارد)(۱۲).

آمينو گلیکوزيدها با وجود داشتن سميت کليوي و سميت شنواي و مشكلاتي که در ارتباط با افزایش مقاومت ميکروارگانيسمها نسبت به اين داروها وجود دارد هم چنان در درمان عفونتهاي جدي استافيلوكوكوي با اهميت مي‌باشند و نقش مؤثري را درمان و پيشگيري عفونتهاي ناشي از استافيلوكوكها دارا هستند. مهارکننده‌هاي سنتز ديواره سلولی مانند بتالاكتامها، انتقال آمينو گلیکوزيدها را افزایش مي‌دهند، بنابراین سبب افزایش اثرگذاري آمينو گلیکوزيدها می‌شوند. آمينو گلیکوزيدها ويژگي های متعددی دارند که می‌توان به فعالیت باكتري کشي وابسته به غلظت، اثر پس از مصرف آنتيبيوتيك<sup>۱</sup> و آثار هم افزایي با ديگر آنتيبيوتيكها نظير بتالاكتامها و گلیکو پپتيدها اشاره کرد. معمول‌ترین مکانيسم مقاومت به آمينو گلیکوزيدها در استافيلوكوكها تغيير و اصلاح آنها توسط آنزيم‌هاي تغيير دهنده آمينو گلیکوزيدها است به صورتی که اين آنتيبيوتيكها ديگر توانايي اتصال به ريبوزوم را ندارند. ژن‌هاي کد

## بحث

استافيلوكوك اورئوس يکی از مهم‌ترین عوامل عفونت در جامعه بوده و يکی از مشكلات اساسی سلامت جامعه در دنيا مقاومت دارويی است. بروز مقاومت به آنتيبيوتيك‌هاي مختلف در سویه‌های استافيلوكوكوس اورئوس مشكلات فراوانی در بيماري‌هاي ناشي از اين ارگانيزم در نقاط مختلف جهان از جمله ايران ايجاد كرده است. جهت درمان مناسب و کنترل عفونتهاي بيمارستانی نياز به دانستن الگوي مقاومت استافيلوكوكوس اورئوس می‌باشد. به نظر مى‌رسد همه گيرشناسي استافيلوكوكوس اورئوس مقاوم به متسيلين (MRSA) در حال تغيير باشد، به طوري که موارد MRSA جدا شده، ديگر به بيماران بستری در بيمارستان‌ها يا افراد با عوامل خطر زمينه‌اي محدود نمي‌شود. با اين حال هنوز مشخص نشده است که سویه‌های MRSA در جامعه، نوظهور هستند يا از عواقب تحصيل افقی ژن مقاومت به متسيلين (mecA) می‌باشند(.۹)

عسگري و همكاران در سال ۲۰۱۲ مقاله مروري منتشر کردند که در آن شيوع استافيلوكوكوس اورئوس مقاوم به متسيلين (MRSA) را در كليه مقالات منتشر شده در ايران بررسی نمودند. بر طبق یافته‌هاي اين تحقيق تاکنون ۲۶۹۰ مقاله و يا خلاصه مقاله در ارتباط با MRSA در ايران منتشر شده است که در اين مقالات ۷۴۶۴ نمونه استافيلوكوكوس اورئوس مورد بررسی ژنتيكي (mecA) قرار گرفته است. بر طبق تحقيق صورت گرفته شيوع MRSA از ۲۰۰-۹۰ درصد متفاوت بوده است ولی ميانگين شيوع آن در تهران ۵۲ درصد يافت گردید(۱۰). نتایج اين تحقيق نيز نشان داد که شيوع استافيلوكوكوس اورئوس مقاوم به متسيلين (MRSA) در بيمارستان مرکزي آموزشی وليعصر(عج) اراك به سطح ۵۴ درصد رسيده است. مصرف بي رویه آنتيبيوتيك‌ها در جامعه و اختلافات سطح اجتماعي و اقتصادي مردم ساكن در اين منطقه می‌تواند دلایل ميزان شيوع بالاي MRSA باشد. مقاييسه شيوع MRSA در اين مطالعه با کشورهای

<sup>۱</sup> Post-antibiotic effect:PAE

ایزوله بالینی صورت گرفت، ژن ant(4')-Ia با فراوانی ۸۴/۵ درصد بیشترین شیوع را داشت و ژن‌های (aph(3')-IIIa و aac(6')/aph(2')) هر کدام با فراوانی ۶۱/۷ درصد در کل ایزوله‌ها شناسایی شد اما در این تحقیق نتایج متفاوتی با آنچه اشاره شد به دست آمد به طوری که ژن ant(4')-Ia بیشترین فراوانی را داشته است پس می‌توان نتیجه‌گیری کرد که ژن‌های مختلف ایجاد کننده مقاومت آمینوگلیکوزیدی می‌توانند در گلون‌های مختلف MRSA در مناطق جغرافیایی مختلف متفاوت باشند<sup>(۱۷)</sup>.

آقای یادگار در سال ۸۷ شیوع ژن ant(4')-Ia را در میان ایزوله‌های بالینی استاف اورئوس مقاوم به متی‌سیلین به روش PCR را انجام داده و مشخص نمود با این روش ۵۸ درصد سویه‌ها از نظر ژن ant(4')-Ia مثبت بوده‌اند<sup>(۱۸)</sup>. در تحقیق فوق ژن ant(4')-Ia بیشترین فراوانی را داشت در حالی که در مطالعات ما ژن aac(6')/aph(2') بیشترین فراوانی را داشت، شاید بتوان نتیجه گرفت که ژن ant(4')-Ia میزان مقاومت آمینوگلیکوزیدی بیشتری را کد می‌کند. همچنین در منطقه جغرافیایی مثل ایران در استان‌های مختلف، ژن‌های مختلفی می‌توانند علت بروز مقاومت باشند که می‌تواند بیانگر این مسئله باشد که مصرف آنتی‌بیوتیک‌های مختلف از خانواده آمینوگلیکوزید و همچنین مدت زمان استفاده در بیماران مختلف، شاید به نوعی در بیان ژن‌های مقاومت تأثیر داشته باشد. یا باکتری اولیه که در آن منطقه وارد شده حاوی کدام دسته از ژن‌ها بوده که می‌توان از روش‌هایی چون PFGE چهت دستیابی به این تفاوت‌ها و شاهد استفاده نمود.

بنابراین با توجه به افزایش شیوع مقاومت نسبت به آمینوگلیکوزیدها به موازات مصرف بالینی بیش از اندازه و بی‌رویه این داروها و افزایش سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین تشخیص سریع و به موقع سویه‌های مقاوم به منظور انتخاب گزینه‌های درمانی مناسب و جلوگیری از گسترش مقاومت امری ضروری به نظر می‌رسد.

### نتیجه گیری

شیوع واقعی MRSA وابستگی زیادی به ناحیه جغرافیایی دارد بنابراین عاقلانه است که به دلیل تغییر الگوی مقاومت آنتی‌بیوتیکی در استافیلوکوکوس اورئوس، بررسی‌های دوره‌ای این تغییرات هر ۳ تا ۴ سال یکبار انجام گیرد که ما باور داریم که در حال حاضر یک فرصت مداخله مؤثر در محدود کردن شیوع سویه‌های استافیلوکوکوس اورئوس مقاوم به متی‌سیلین (MRSA) در سطح مراکز بهداشتی وجود دارد اما به طور قطع این فرصت در آینده وجود نخواهد داشت.

کننده این آنزیم‌ها یا روی پلاسمیدها یا روی کرموزوم قرار دارد.<sup>(۱۳)</sup>

مقاومت به نئومایسین، توبرامایسین، آمیکاسین جنتامايسن و کانامایسین در استافیلوکوکها توسط آنزیم ANT(4)-I که به وسیله ژن ant(4')-Ia کد می‌شود واسطه‌گری می‌شود. این ژن اغلب روی پلاسمیدهای کوچک حمل می‌شود که این پلاسمیدها سپس به درون پلاسمیدهای کانژوگاتیوی (Conjugative) مانند pSA41 و در نهایت درون منطقه mec از کرموزوم‌های استافیلوکوکوس اورئوس که احتمالاً نتیجه حوادث نوترکیبی IS2576(IS257-mediated واسطه گری شده توسط recombination events) پلاسمید pUB110 که ژن ant(4')-Ia را حمل می‌کند درون SSCmec الحاق شده است همچنین پلاسمید الحاقی حمل کننده aac(6')/aph(2') Tn4001 که کد کننده ژن ant(4')-Ia را حمل می‌کند در SCCmec IVc گزارش شده‌اند<sup>(۱۴)</sup>.

مطالعات متعددی ارتباط بین مقاومت به آمینوگلیکوزیدها و مقاومت به متی‌سیلین را نشان داده‌اند. نتایج مطالعات انجام شده در سایر کشورها نشان داد که ژن aac(6')/aph(2') فراوان ترین ژن کد کننده آنزیم‌های AME در ایزوله‌های بالینی در کشورهای اروپایی است. همچنین طی مطالعه‌ای که توسط چوی و همکاران در سال ۲۰۰۳ بدست آمد به این صورت که ژن aac(6')/aph(2') با فراوانی ۶۵ درصد شایع‌ترین ژن در میان ایزوله‌های مورد مطالعه بود و بعد از آن ژن‌های ant(4')-Ia و aph(3')-IIIa و aac(6')/aph(2') به ترتیب با فراوانی ۴۱ درصد و ۹ درصد شناسایی شدند<sup>(۱۵)</sup>. نتایج به دست aac(6')/aph(2') می‌باشد.

همچنین طی مطالعه‌ای که توسط فتح‌الهزاده و همکاران در سال ۲۰۰۹ در ایران صورت گرفت با استفاده از روش PCR فراوانی ژن‌های AME تعیین و به این صورت گزارش شیوع پس از ان ژن‌های aac(6')/aph(2') و ant(4')-Ia هر کدام به ترتیب با فراوانی ۷۱ و ۲۶ درصد در کل ایزوله‌ها شناسایی شدند<sup>(۱۶)</sup>. نتایج تحقیق فتح‌الهزاده با مطالعه‌ای صورت گرفته طی این تحقیق مطابقت دارد، پس می‌توان نتیجه‌گیری نمود که این ژن هم اکنون ژن غالب کد مقاومت آمینوگلیکوزیدی با درجه بالا در بیمارستان‌های منطقه مرکزی ایران می‌باشد.

همچنین در سال ۲۰۰۱ ایدا (Ida) و همکاران طی تحقیقی که در ژاپن انجام دادند نتایج متفاوتی با آنچه که در کشورهای اروپایی به دست آمده بود گرفتند. در این بررسی که روی ۳۸۱

همچنین کمیته کنترل عفونت بیمارستانی نیز باید اقدامات مداخله‌ای مناسبی را در جهت کنترل تجویز آنتی‌بیوتیک‌ها اتخاذ نموده و علاوه بر این با بهبود فرایندهای بهداشتی از گسترش این سویه‌های مقاوم جلوگیری نماید.

همچنین با توجه به نقش مؤثر آمینوگلیکوزیدها به صورت ترکیبی با سفالوسپورین‌ها جهت درمان عفونت‌های ناشی از استافیلوکوکوس اورئوس این آنتی‌بیوتیک‌ها از اهمیت بسزایی در بیمارستان برخوردار می‌باشند لذا بررسی مقاومت در آن‌ها می‌تواند راه مؤثری جهت انتخاب درمان مناسب در این گونه‌ها عفونتها باشد.

## References:

1. Askarian M, Zeinalzadeh A, Japoni A. Prevalence of nasal carriage of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* and its antibiotic susceptibility pattern in healthcare workers at Namazi Hospital, Shiraz, Iran. IJID 2009; 13: 241-7.
2. Novick PR, Schlievert P, Ruzin A. Pathogenicity and resistance islands of staphylococci. Microbes Infect 2001; 3(7): 585-94.
3. Mingeot-Leclercq MP, Glupczynski Y, Tulkens PM. Aminoglycosides: activity and resistance. Antimicrob Agents Chemother 1999 ; 43(4): 727-37.
4. Ida T, okamoto R, Shimauchi C, Okubo T, Kuga A, Inoue M. Identification of amion-glycoside-modifying enzymes by susceptibility testing: epidemiology of methicillin resistant *Staphylococcus aureus* in Japan. J Clin Microbiol 2001; 39(9): 3115-21.
5. MacFadin JF. Biochemical tests for identification of medical bacteria. Philadelphia: Lippincott. Willialms and Wilkins; 2000.
6. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) Performance standards for antimicrobial susceptibility testing; 17th in-formational supplement, CLSI document M100-S20. CLSI,Wayne, PA; 2010.
7. Martineau F, Picard FJ, Roy PH, Ouellette M, Bergeron MG. Species-specific and ubiquitous-DNA-based assays for rapid identification of *Staphylococcus aureus*. J Clin Microbiol 1998;36(3):618-23.
8. Ardic N, Sareyyupoglu B, Ozurt M, Haznedaroglu T, Ilga U. Investigation of aminoglycoside modifying enzyme genes in methicillin-resistant staphylococci. Microbiol Res 2006;161(1):49-54.
9. Salmenlinna S, Lytykäinen O, Vuopio-Varkila J. Community-acquired methicillin-resistant *Staphylococcus aureus*, Finland. Emerging Infect Dis 2002;8(6):602-7.
10. Askari E, Soleymani F, Arianpoor A, Tabatabai SM, Amini A, Naderinasab M. Epidemiology of meCA-Methicillin Resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) in Iran: A Systematic Review and Meta-analysis. Iran J Basic Med Sci 2012;15(5):1010-9.
11. Grundmann H, Aires-de-Sousa M, Boyce J, Tiemersma E. Emergence and resurgence of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* as a public-health threat. Lancet 2006;368(9538):874-85.
12. Simor AE, Loeb M. Epidemiology of healthcare-associated *Staphylococcus aureus* infections. In: Crossley KB, Jefferson KK, Archer GL, Fowler VG, editors. *Staphylococci in Human Disease*. 2<sup>nd</sup> ed. Oxford, UK: Wiley-Blackwell; 2009. P. 290-309.
13. Chandrakanth PK, Raju S, Patil SA. Amino-glycoside- resistance mechanisms in multidrug –resistant *Staphylococcus aureus* clinical isolates. Curr Microbiol 2008; 56(6): 558-62.
14. Stewart PR, Dubin DT, Chikramane SG, Inglis B, Matthews PR, Poston SM. IS257 and small plasmid insertions in the mec region of the

- chromosome of *Staphylococcus aureus*. Plasmid 1994; 31(1): 12-20.
15. Choi SM, Kim SH, Kim HJ, Lee DG, Choi JH, Yoo JH, Kang JH, et al. Multiplex PCR for the Detection of genes encoding aminoglycoside modifying enzymes and methicillin resistance among *Staphylococcus*.
16. Fatholahzadeh B, Emameini M, Feizabadi MM, Sedaghat H, Aligholi M, Taherikalani M, et al. Characterisation of genes encoding aminoglycoside-modifying enzymes among methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* isolated from two hospitals in Tehran, Iran. Int J Antimicrob Agents 2009;33(3):264–5.
17. Ida T, Okamoto R, Shimauchi C, Okubo T, Kuga A, Inoue M. Identification of aminoglycoside-modifying enzymes by susceptibility testing: epidemiology of methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* in Japan. J Clin Microbiol 2001;39(9):3115–21.
18. Yadegar A, Sattari M, Mozafari NA, Goudarzi GR. Prevalence of the genes encoding aminoglycoside-modifying enzymes and methicillin resistance among clinical isolates of *Staphylococcus aureus* in Tehran, Iran. Microb Drug Resist 2009;15(2):109–13.

## PHENOTYPIC AND GENOTYPIC DETERMINATION OF AMINOGLYCOSIDE RESISTANCE IN METHICILLIN RESISTANT *STAPHYLOCOCCUS AUREUS* ISOLATED FROM NOSOCOMIAL INFECTIONS

*Ali Guodarzi<sup>1</sup>, Mohammad Reza Zolfaghari<sup>2</sup>, Mohsen Rezazadeh<sup>3</sup>, Alireza Amouzandeh-Nobaveh<sup>4</sup>, Mohammad Arjmandzadegan<sup>5</sup>, Ehsanollah Ghaznavi-Rad<sup>6\*</sup>*

*Received: 30 Sep , 2013; Accepted: 3 Dec , 2013*

### **Abstract**

**Background & Aims:** Aminoglycosides are powerful bactericidal agents used in combination with betalactams or gelicopeptidts, particularly in the treatment of staphylococcal infections. The main objective of this study was to investigate phenotypic and genotypic properties of aminoglycoside resistance in methicillin resistant *S. aureus*.

**Materials & Methods:** During 8 months, out of 98 Staphylococcus isolates recovered from clinical samples, 53 cases were identified as MRSA. The sensitivity of these isolates to aminoglycosides investigated through disk diffusion method and MIC is determined. Presence of ant (4')-Ia, aph(3')-IIIa and aac(6')/aph(2') genes were investigated through PCR method.

**Results:** 77.3 and 26.4 percent of isolates were resistant to gentamicin and netilmicin, respectively. According to the PCR result, 77.3 percent of isolates have aac(6')/aph(2') genes, 16.9 percent have aph(3')-IIIa genes and 1.8 percent of them have ant(4')-Ia genes. 16.9 percent of isolates have both aac(6')/aph(2') and aph(3')-IIIa and 1.8 have all three kinds of genes.

**Conclusions:** High MIC levels to aminoglycosides and high prevalence of aminoglycosides resistant genes were determined in *s.aureus* isolated from different wards indicates the aminoglycosides selection pressure resulted from high consumption of aminoglycosides in this hospital, which is an important point to be considered in the infection control policy.

**Keywords:** MRSA, Aminoglycoside resistance, Genotype

**Address:** Department of Medical Microbiology, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran **Tel:** 09186928237

**Email:** e.ghaznavirad@arakmu.ac.ir

SOURCE: URMIA MED J 2014: 24(11): 893 ISSN: 1027-3727

---

<sup>1</sup> Department of Microbiology, Islamic Azad University, Qom Branch, Qom, Iran

<sup>2</sup> Department of Microbiology, Islamic Azad University, Qom Branch, Qom, Iran

<sup>3</sup> Department of Medical Microbiology and Immunology, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran

<sup>4</sup> Department of Medical Microbiology and Immunology, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran

<sup>5</sup> Department of Medical Microbiology and Immunology, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran

<sup>6</sup> Assistant Professor, Department of Medical Microbiology, Faculty of Medicine, Arak University of Medical Sciences, Arak, Iran (Corresponding Author)